Title

Fermentative production of amino acids

Inventor Name

Shiio, Isao,; Ohtsuka, Shinichiro; Kurasawa, Shogo; Uchio, Ryosuke

Patent Assignee

Ajinomoto Co., Inc., Japan

Publication Source

Jpn. Kokoku Tokkyo Koho, 6 pp.

Patent Information

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 45025273	В	19700821	JP 1967-50233	19670805

Abstract

The method for producing amino acid comprising 1) culturing in a medium containing methanol as a major carbon source a strain which belongs to the genus Achromobacter or Pseudomonas, has an ability to utilize methanol and has an ability to have amino acid accumulate, and 2) collecting the amino acid from the medium.

Language

Japanese

1. . .

.

BEST AVAILABLE COPY

砂日本分類 36(2) D 25 36(2) D 35

日本国特許庁

①特许出 風公告

昭45-25273

⑩特 許 公 報

公公告 昭和 45年(1970) 8月21日

発明の数 1

(全6頁)

1

劉発酵法によるアミノ酸の製造法

颇 昭42-50233

29 出 昭42(1967)8月5日

明 者 椎尾勇 79発

20符

鍛倉市佐助1の18

固 大塚頃一郎

横浜市中区山下町 73

П ARBE

川崎市古川町7の3

同 内尼良铺

横浜市保土ヶ谷区善部町 5

砂出 願 人 味の素株式会社

東京都中央区宝町1の7

代 表 者 鈴木恭二

発明の詳細な説明

本発明は、メタノールを主炭素源とする培地に、 メタノールを資化してアミノ 酸を生成蓄積する能 地中にアミノ酸を生成蓄積せしめ、之を採取する ことを特徴とする発酵法によるアミノ酸の製造法 に係り、その目的とするところは安価でかつ大量 の供給が可能なメタノールを炭素源として用い、 従来発酵法によるアミノ酸の製造においては、そ の炭素原を主として最産物に依存してきた。これ ら原料の生産量および価格によつてアミノ酸製造 の経済性が大きく左右され、且つ、それ自体食品 物を発酵原料に使用することは、近い将来に予測 される食和問題に重大な影響を与えるものである。 との点を補りものとして石油、炭化水衆例えばケ ロシン、ナフサ、軽油、重油、メタン、プタン、 エタン等を用いる発酵法も知られているが、優秀 35 4-1-2及び同F27-3等がある。 資化性菌が得られないため、長期の培養時間を要 する。また、これらの炭化水素は水に解答のため、 **敏生物による資化を促進せしめるためには、水と**

炭化水素の接触面積を広く保つための装置が必要 である等、実用面の問題が多い。

2

本発明者は有機合成化学工機により大量かつ安 価に 得られるメタノールを主炭素原に利用すると 5 とを試み、種々研究の結果、メタノールを炭素類 としてアミノ酸を培地中に直接生成蓄積しりる微 生物がアクロモバクター成及びシュードモナス属 に属する細質中に存在することを見出し本発明を 完成した。

10 即ち本発明はメタノールを主炭素原とする培 地に、アクロモバクメー広またはシユードモナス 域に属しメタノール資化性、アミノ酸蓄積能を有 する菌株を、接種培養し、アミノ酸を生成蓄積せ しめ、これを採取することを特徴とする発酵法に 15 よるアミノ酸の製造法である。

メタノールを唯一の炭素源とする培地に生育し うる微生物の存在はすでに報告されているが、と のメタノールを炭素原とするアミノ酸発酵は未だ その例をみず、本発明をもつて嚆矢とする。

力のある微生物を接種し、好気的に培養して、培 20 本発明において使用する微生物は、アクロモ パクター属またはシユードモナス属に属し、メタ ノールを資化してアミノ酸を生成蓄積する能力を 有する菌株であるが、その代表的なものとして、 アクロモバクター・メタノーロフイラ(Achrー アミノ敵を工業的に有利に製造することにある。 25 omobacter methanolophila nov. sp.)及びシュードモナス・インスエタ(Pseudomonas insueta nov.sp.) が挙 げられる。そして、これらに属する株としてアク ロモバクダー・メタノーロフイラF54-1、同 として、また食品加工原料として利用し得る盛産 30 F54-2(工発研菌寄第83号)、同F48-3、同F36-1、同F70-1、同E95-1、 同E91-1、同E19-2及び同F73-1等 が分離されており、又、シユートモナス・インス エタ 3 8 - 3 - 2 (工発研蓋 寄第 8 4 号)、同 3 アクロモバクター・メタノーロフィラ及びシュー

ドモナス・インスエタの菌学的性質は次の通りで

ある。

アクロモバクター・メタノーロフイラ

細胞形態:

2 男メタノール肉汁寒天斜面に30℃、18~ 2 4 時間培養

二連鎖状の杆菌。運動性なし。クラム染色陰性。

2 ダメタノール肉汁寒天コロニー:

円形。平滑。周嵘は全縁。隆起状。光沢あり。 不透明。灰色がかつた白色または暗い褐色がか つた灰色。バター状。

合成メタノール変天コロニー:

円形。平滑。全縁。扁平状ないし凸円状。光沢 あり。白色ないし暗い褐色。パター状。焙焼が わずかに褐色になることがある。

2 男ノタノール肉汁寒天斜面: 中等度の生育。糸状。光沢あり。不透明。灰色 がかつた白色。

合成メタノール衆天斜面:

中等度の生育。糸状。光沢あり。半透明。褐色 がかつた灰色。

肉汁寒天斜而:生育しない。

2 男メタノール内計:

もろい皮膜または菌塩を形成する。わずかに濁

肉汁:生育しない。

ゼラケンの液化:液化しない。

硝酸塩の還元:

2 多メタノール硝酸プロスより亜硝酸の生成は ない。(菌株F36-1,F73-1はわずか に登元性を示す。)

酸の生成:

ヒュー・ライフソン (Hugh. Lei(son)の 方法で、メタノールより徐々に酸を生成するが、 エタノール、グリセロール、キシロース、グル コース、シュークロース、ラクトースよりの酸 35 メタノールを唯一の炭素原として資化するが、エ の生成はない。

メタノールを唯一の炭素原として資化するが、エ タノール、クルコース、酢酸、コハク酸、クエン 酸は唯一の炭条原として質化しない。

生育温度:

25 ~30℃で生育良好。 42℃ではどくわ ずか生育するかまたは生育しない。

分離源:野菜、果実。土壤。

本菌株は、上紀の如く、クラム陰性の好気性杆菌 で運動性を示さない、館を資化せずまた館より酸 45 ールを含まない肉汁寒天に生育しない特徴を有し

も牛成しない、メタノールを唯一の炭条顔として 生育する、特徴を有しかり、パージーのマニュア ル・オプ・デタミナチプ・パクテリオロジ・(Bergey's Manual of Determinative 0.4~0.6×1.0~1.4ミクロンの単独支充は 5 Bacteriology)第7版の分類と対比するK 厳密に此と回定すべき菌株の記載なく、従つて新 菌程に属するものと考え、該菌種をアクロモバク ター・メタノーロフィラと命名した。 シュードモナス・インスエタ

10 細胞形態:

2 男メタノール肉汁寒天斜面に30℃、18~ 2 4時間培養

0.5 × 1.2~ 1.8 ミクロンの杆菌。 柩鞭毛によ り運動する。グラム染色験性。

15 2 % メタノール肉汁寒天コロニー:

コロニーは小さい。円形、平滑。全級。隆起伏。 光沢あり。半透明、暗い黄色がかつた灰色。バ ター状。

合成メタノール寒天コロニー:生育不良。

20 2 男メタノール肉汁寒天斜面:

中等度の生育。糸状。光沢なし。不透明。灰色 がかつた白色。

合成メタノール寒天斜面:生育中等度。

肉汁斜面:生育しない。

25 2 ダメタノール内計:中等度の濁りあり。沈査を 形成する。

ゼラチンの液化:液化しない。

硝酸塩の還元:2角メタノール硝酸プロスより亜 硝酸を生成する。

30 酸の生成:

ヒュー・ライフソン (Hugh Laifson)の 方法で、メタノール、キシロース、クルコース、 シユクロース、ラクトースよりゆつくり酸を生 成する。クリセロールより酸の生成はない。

タノール、クルコース、酢酸、コハク酸、クエン 酸は唯一の炭素源として質化しない。

生育温度:25 °~30℃で生育良好。

37℃で生育不良さたは中等度

40 分離源:土壤、野菜。

本菌株は上記の如く、クラム陰性の好気性杆菌 で位限毛を有し運動する、メタノールを唯一の炭 案顔として利用し、メタノールや、グルコースな どの額よりゆつくり酸を形成する、しかしメタノ

5

ている、また本菌株は既知のメタノール資化性菌 のように赤色色索と生成しない、という特徴を有 レバージーのマニュアル・オブ・デタミナチブ・ パクテリオロジー(Bergey's Manual of 7版の分類と対比するに厳密に此と同定し得る菌 該菌 骶をシュードモナス・インスエタと命名した。 において使用した場合に良好な結果が得られる。 実験方法は何れも次の如き方法を用いた。

ゼラチンの液化:

MAGO COM TO BE STORE TO SOUTH A ME

. . . .

2 男メタノール、 0.4 男ゼラチンを含む内汁寒 法により検出。

メタノール等の資化性:下記組成の培地 にメタノ て加え、30℃で5日間培養。

燐酸ニカリウム 1.0 8、硝酸アンモニウム 1.0 9、硫酸マグネシウム 0.5 8、 塩化カリウム 0.2 9、蒸留水 1 L、PH 7.0

ールを2多加え30℃で9日間培養。1,3,

5,7日後に亜硝酸の検出テストを行う。

合成メタノール培地

メタノール	2%	(v/ v)
硫酸アンモニウム	5	9		
塩化ナトリウム	0.5	9		
硫酸マクキシウム	0.2	9		
硫酸第一鉄	0.0	i	9	
硫酸マンガン	0.0	0	8 9	
燐酸ーカリウム	2	9		
イースト・エキス	0.2	9		
蒸 留 水	1	L		
51166				

PH7.0

発酵に使用する培地の組成としては、主炭素原と してのメタノール、窒素原、無機物、ピタミンモ 35 の他の生長促進物質を程よく含有する培地ならば、 合成培地または天然培地何れても使用可能である。 培地の炭素原としてはメタノールを使用するが、 **級度等について穏々の条件が必要である。メタノ** ールは高級度では微生物の生育を阻害するので培 40 登中は高級度を維持してはいけないことは明らか である。従つて最初に添加したメタノールのみで 培存を終了させることも出来るが、低級度で出発 しメタノールの消費に合わせてフィードすること は良いことである。

Ó

増地の窒素源としては使用菌の利用可能な物質 なら全て使用できるが、その種類は使用菌に応じ て適当に選択される。

通常、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、煩 Determinative Bacteriology) 第 5 酸アンモニウム等のアンモニウム塩、アンモニア、 尿案また硝酸カリウム、硝酸ナトリウム、硝酸ア 株の記載なく、従つて新菌 機に属するものと考え、 シモニウム等の硝酸塩等を 0.2~ 4 多程度の設度

炭素原、窒素原の他に培地には必要に応じて無 10 機物としてリン酸カリウム、硫酸マグネシウム、 鉄、マンガン、亜鉛、モリプデンイオン等を、ま 天培地に9日間培養し、フレイガー(Fraiger) た生長促進物質として、ピタミンB。、ピオチン、 パントテン酸、ビタミン B₁₂等の ビタミン類、メ チォニン、システイン等のアミノ 酸またはそれら ールその他の被験体炭素源を唯一の炭素源とし 15 を含有する「味液」(商標)等の大豆蛋白加水分 解液、酵母エキス、コーンスチープリカー、カゼ イン分解液、麦芽汁等の天然有機物等を添加する。 また、便用菌が栄養要求性株である場合には、栄 登要求物質を適当量添加するととが必要である。 硝酸塩の還元:硝酸グロス (Difco) にメタノ 20 培 養温度は20°~40℃で培地のPHを4~9 た保持し、通常1~3日間振盪培養等の好気的条 作下で培養を行う。培養中にアミノ酸その他の有 機酸が生成し、又窒素原としてアンモニウム塩を 使用するときは、アンモニアがアミノ酸、菌体生 25 成のために消費されるため、培養液のPHが著し く低下する。従つて好適な PHを保持するために は、あらかじめ炭酸カルシウム、PH緩衡塩を添 加するか、培養途上でアンモニア、苛性ソーダ等 のアルカリを添加する。

> 30 培養終了後、菌体を除去し、以下、イオン交換 **法、農稲晶析法等常法に従い生成蓄積したアミノ** 酸を単離する。

以下実施例により説明する。

実施例 1

<i></i>	3 5 ml
硫酸アンモニウム	15 9
燐酸ーカリウム	2 9
硫酸マクネシウム	0.2 ?
塩化ナトリウム	0.5 9
硫酸マンガン	0.0089
硫酸第一鉄	0.019
炭酸カルシウム	25 9
蒸留水	1 &

PH 7.0

上記の組成の培地 4 元を試験管に分正し、第1

. . 7

7

8

表に列挙した各菌株を接種し、30℃で2日間好 ※に示した如き量のクルタミン酸が生成蓄積した。 気的に振温培養を行つたところ、それぞれ第1表系

第 1 表

使	用 菌		グルタミン 酸生成量 (呵/L)
アクロモバクタ-	ー・メタノーロフイラ	E 9 5 - 1	3 1 0
,	,	E 9 1 - 1	350
	,	F 48-3	100
,	,	E 1 9 — 2	3 0 0
,	,	F73-1	3 0 0
シュードモナス・	インスエタ	08 - 3 - 2	146
*	*	G4-1-2	280
		F 2 7 - 3	2 3 0

実施例 2

3、04-1-2、アクロモバクター・メタノー ロフイラF13ー1菌を夫々接種し30℃で2日 おいても同じ。) 間試験質振盪培養を行つた。培養液についてバイ*

0.29の酵母エキスを添加した培地10㎖にシュ 20 如き量のアミノ酸が蓄積していた。(実施例記載 ードモナス・インスエタG8-3-2、F27- の生成アミノ酸量はすべて培地中に含有している **すミノ酸量を差引いて表示した。以下の実施例に**

25

第 2 表

アミノ酸生成量(啊/ と)

使	用	菌	クルタ ミン酸	リジン	クリシン	アルギニン	フエニ ル アラニン
アクロモバク	9		0				
メタノーロフ	イラF 7	73 — i					1 7
シュードモナ	ス・						
インスエタ	G 8 -	- 3 — 2	466		2 3	1 3	:
•							
	F 2	7 – 3	3 3 5				3 1
							·
	G 4	1 — 2		1 1.6			

40

3	E施例				パン	トテン	酸カル	シウム	1000μ9
	実施を	り1に示した組む	戈の培地に更に 1 と当り		= 3	チン酸	2		1000μ9
	チア	ミン塩酸塩	1000μβ		パラ	・アミ	ノ安息	香酸	200 д у
	リホ	フラビン	1000μβ		۲	*	4	ン	2 4 8
	ピリ	ドキシン	1000μ8	45	#			F39	50.40

BEST AVAILABLE COPY

(5)

特公 昭45-25273

10

「味 液」

2元 ※とろ、それぞれ第3次に示した如き最のクルタミ

を添加した岩地に、表に列挙した各種酸生物を接 ン酸が生成蓄積していた。

種し30℃で2日間好気的に振盪培養を行つたと※

第 3 表

使	用 濱		グルタミン 骸生成量 (啊/し)
アクロモバクター	・メタノーロフィ	1 > F 5 4 - 2	100
#	,	E 9 5 — 1	6 0 5
	ø	E 9 1 - 1	5 6 5
		F 3 6 - 1	9 0
		E 1 9 - 2	2 6 0
	,	F73-1	270
シュードモナス・	インスエタ	F 2 7 - 3	4 2 5
		0.8 - 3 - 2	6 9 0

灰施例 4

実施例3におけると同じ培地にアクロモバクタ *し、30℃で2日間振盪培養を行つた際の培養液 ー・メダノーロフイラE19−2、F73−1、 中の各種アミノ酸の蓄積量は第4表の通りである。 シュードモナス・インスエタF27— 3萬を接種*

第 4 表

菌名	シュードモナス	アクロモバクダー	アクロモバクター
アミノ酸	F 2 7 - 3	E 1 9 - 2	F73-1
ア ラ ニ ン	11779/6		
イソロイシン	4 5 "		82m/L
ロイツン	125 "		171 #
スレオニン	11 -	A AL	2 1 "
バリン		31479/2	
プロリン	17 "	2 3 "	
チロシン	y "	5 #	

実施例 5

実施例3におけると回じ培地にアクロモバクタ ☆し、30℃で2日間振祝培養したところ、培養液 一・メタノーロフイラF54−2、F48−3、 中に次のアミノ酸が蓄積していた。 シュードモナス・インスエタF27-3菌を接種介

第 5 表

菡	名	名 アミノ酸蓄積		
アクロモバク タ	ユー・メタノローフイラ	F 5 4 - 2	アラニン	1878/1
	R	F 48-3	セリン	81 "
シュードモナス	・インスエタ	F 2 7 - 3	バリン	136 "





11

特許請求の範囲

1 メタノールを主炭素原とする培地に、アクロモバクター属またはシユードモナス属に属し、メタノール資化性、アミノ酸蓄積能を有する消除を

12

接種、培養し、アミノ酸を生成蓄積せしめ、これ を採取することを特徴とする発酵法によるアミノ 酸の製造法。